(19)日本国特許庁 (JP)

(51) Int.Cl.6

B 2 2 F

H01F

C 2 2 C 33/02

3/00 1/08

(12) 特 許 公 報(B2)

FΙ

B 2 2 F

C 2 2 C 33/02

H01F 41/02

3/00

(11)特許番号

第2853838号

(45)発行日 平成11年(1999)2月3日

識別記号

(24)登録日 平成10年(1998)11月20日

J

F

G

41/02	:	1/0	08 B
			請求項の数5(全 7 頁)
(21)出願番号	特顧平3-159765	(73)特許権者	000002060 信越化学工業株式会社
(22)出願日	平成3年(1991)6月4日	(72)発明者	東京都千代田区大手町二丁目6番1号 楠 的生
(65)公開番号 (43)公開日	特開平6-207203 平成6年(1994)7月26日		福井県武生市北府2丁目1番5号 信越 化学工業株式会社 磁性材料研究所内
審查請求日	平成8年(1996)10月29日	(72)発明者	美濃輪 武久 福井県武生市北府2丁目1番5号 信越 化学工業株式会社 磁性材料研究所内
		(74)代理人	弁理士 山本 亮一 (外1名)
		審査官	北村 明弘
		(56)参考文献	特開 平4-110401 (JP, A)

(54) 【発明の名称】 希土類永久磁石の製造方法

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】A合金を主としてR₂ Feu B相(ここにRは、Nd, Pr, Dyを主体とする少なくとも1種以上の希土類元素を表す)から成る合金とし、B合金をR、Co, Fe、B、Gaを含有し、かつ合金中の構成相としてR₂ T¹u B相および/またはRリッチ相(ここにRは上記に同じ、T¹ はFe、Coを主体とする遷移金属元素を表す)並びにRT², L相、RT², 相、RT², 相、R₂ T², 和およびRT², 相(ここにRは上記に同じ、T² はFe、Coを主体とする遷移金属およびGaとBの内1種または2種、LはBまたはBとGaを表す)の5相の内1種または2種以上の相との混合相から成る合金とし、A合金粉末99~70重量%に対してB合金粉末を1~30重量%混合し、該混合合金粉末を磁場中加圧成形し、該成形体を真空または不活性ガス雰囲気中で焼結し、さらに

2

最終頁に続く

焼結温度以下の低温で時効熱処理することを特徴とする 希土類永久磁石の製造方法。

【請求項2】請求項1に記載のB合金に含まれるR T^2 L 相、R T^2 3 相、R T^2 2 相、R 2 T^2 7 相およびR T^2 5 相 の 5 つの構成相の内少なくとも 1 種以上の相の融点が70 0 \mathbb{C} 以上1,155 \mathbb{C} 以下の金属間化合物であることを特徴とする希土類永久磁石の製造方法。

【請求項3】請求項1または2に記載のB合金に含まれる5つの構成相の内、少なくとも1種以上の相が室温以上のキューリー温度を有する磁性体であることを特徴とする希土類磁石の製造方法。

【請求項4】請求項1または2または3に記載のB合金に含まれる5つの構成相の内、少なくとも1種以上の相が室温以上のキューリー温度ならびに結晶磁気異方性を有する磁性体であることを特徴とする希土類磁石の製造

3

方法。

【請求項5】請求項1に記載のA合金、B合金およびA B混合合金粉末の平均粒径が、0.5~20μmの範囲内で あることを特徴とする希土類磁石の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、各種電気、電子機器に 用いられる、磁気特性に優れた希土類永久磁石の製造方 法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】希土類磁石の中でもNd-Fe-B系磁石は、主成分であるNdが資源的に豊富でコストが安く、磁気特性に優れているために、近年益々その利用が広がりつつある。磁気特性向上のための開発研究も、Nd系磁石の発明以来精力的に行われてきており、数多くの研究や発明が提案されている。Nd系焼結磁石の製造方法の1つである2種類の組成の異なった合金粉体を混合、焼結して高性能Nd磁石を製造する方法(以下、2合金法という)に関しても数々の発明考案が提案されている。

【0003】これまでに提案されている2合金法を大きく分けると、3種類に分類することができる。第1の方法は、混合する原料合金粉体の一方を液体急冷法によって非晶質あるいは微細結晶合金を作製し、それに通常の希土類合金粉末を混合するか、あるいは両方の原料合金粉体を共に液体急冷法で作製混合する方法[特開昭63-93841、特開昭63-15307、特開昭63-252403、特開昭63-278208、特開平1-108707、特開平1-146310、特開平1-146309、特開平1-155603各号公報参照]である。この液体急冷法による合金を使用する2合金法については、最近50MG0を越える磁気特性が得られたと報告[E.0tuki,T.0tuka and T.Imai;11th.Int.Workshop on Rare Earth Magnets,Pittsburgh,Pennsylvania,USA,October(1990),p.328参照]されている。

【0004】第2の方法は、混合する2種類の原料合金 粉体を共に主としてR2 Fem B化合物とし含有される希 土類元素の種類、含有量を変えた合金を作製して混合焼 結する方法である。即ち、含有するNdリッチ相の量比あ るいは希土類元素の種類を変えた合金を2種類混合する 方法[特開昭61-81603、特開昭61-81604、特開昭61-816 05、特開昭61-81606、特開昭61-81607、特開昭61-11900 40 7、特開昭61-207546、特開昭63-245903、特開平1-177335各 号公報参照]である。

【0005】第3の方法は、一方の合金を主としてR2 Fem B化合物からなる合金粉末とし、これに各種低融点元素、低融点合金、希土類合金、炭化物、硼化物、水素化物等の粉末を混合焼結して、Nd系希土類磁石を製造する方法[特開昭60-230959、特開昭61-263201、特開昭62-181402、特開昭62-182249、特開昭62-206802、特開昭62-270746、特開昭63-6808、特開昭63-104406、特開昭63-114939、特開昭63-272006、特開平1-111843、特開平1-146308各号50

4

公報参照] である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】従来技術による2合金 法ではNd系磁石合金の真に優れた磁気特性を実現させ るのに適切でなかったり不充分だったりする点が多く存 在する。即ち、前述した第1の方法では磁石合金のエネ ルギー積は高いが保磁力は約9 k 0。程度で、温度上昇 によって保磁力が低下するというNd磁石特有の欠点の ために、実用的には不充分な磁石特性である。最も大き な問題点は、磁場配向性である。第1の方法でも組成を 適当に選ぶことによって、室温で<u>磁性</u>を示す合金を得る ことができるが、液体急冷法によって得られる合金は非 晶質アモルファス相あるいは微細結晶となるため、微粉 にして磁場中で配向させても特定の結品方位を磁場方向 に配向させることができない。従って、混合した原料合 金粉体を磁場中成形しても得られる成形体の配向性は悪 く、焼結後充分な磁石特性が得られないことになる。

【0007】第2の方法においては、磁石合金中のR2 Fe14 B化合物と共存する相はNdリッチ相あるいはNd1+ XFe4B4相であり、この両相とも室温では磁性を示さない。従って、磁性を持たない化合物を混合しても非磁性粒子が配向性を乱して、磁気特性の優れた磁石は得られない。また、混合する粉体として各種元素や種々の化合物を用いる第3の方法においてもこれらの化合物は磁性をもたないために、磁場中配向時に反磁場が大きくなって有効磁場強度が減少し、そのため磁場方向への磁性粒子の回転が不充分となって配向が乱れる。

【0008】第3の方法において、混合する粉体に低融 点の元素あるいは合金を利用して磁気特性を向上させよ うとする提案があるが、これは焼結中に混合した低融点 相が、R2 Fen B化合物の粒界に存在する格子欠陥や酸 化物相などのニュークリエーションサイトを除去し、粒 界をクリーニングして保磁力を向上させるという考え方 によるものである。しかし、低融点相の存在は次に述べ るような理由から、実際には磁気特性の向上に対して逆 に不利な条件となっている。低融点相が例えば660 ℃付 近から融液となっていると、実際の焼結温度1,100℃で は低融点相の粘度はかなり小さくなってしまう。その結 果、成形体は液相焼結によって収縮しながら同時に粒の 周囲を囲む融液の粘度が小さいために磁性粒子の回転が 容易に起り、配向が乱れて磁気特性が劣化する。つま り、Nd磁石の液相焼結における望ましい液相成分は、適 当な粘度を保って粒子の配向を乱さず、かつまた成形体 を緻密化し、粒界を十分にクリーニングアップできるこ とが必要なのである。従来の2合金法においては、液相 成分が関与する磁場配向性と保磁力向上の両方の役割を 充分に考慮し、これらが最適な条件となるよう液相合金 成分の磁性と融点を適切に調整してはいなかった。本発 明は2合金法における前述したような欠点を改良し、バ ランスのとれた磁気特性に優れた希土類永久磁石の製造

5

方法を提供しようとするものである。

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明者等は、かかる課 題を解決するために2合金法を基本的に見直し、磁性体 構成相の種類、特性等を適切に選択し組合せることによ り充分満足できるバランスのとれた磁気特性が得られる ことを見出し、製造条件を詳細に検討して本発明を完成 させた。 本発明の要旨は、A合金を主としてR2 Fen B相(ここにRは、Nd, Pr, Dyを主体とする少なくとも1 種以上の希土類元素を表す)から成る合金とし、B合金 をR、Co、Fe、B、Gaを含有し、かつ合金中の構成相とし てR2 T' B相および/またはRリッチ相(ここにR は上記に同じ、T' はFe、Co を主体とする遷移金属元素 を表す) 並びにRT²,L相、RT²,相、RT²,相、R. T², 相およびRT² 5相(ここにRは上記に同じ、T² は Fe. Co を主体とする遷移金属元素、同遷移金属およびGa とBの内1種または2種、LはBまたはBとGaを表す) の5相の内1種または2種以上の相との混合相から成る 合金とし、A合金粉末99~70重量%に対してB合金粉末 を1~30重量%混合し、該混合合金粉末を磁場中加圧成 形し、該成形体を真空または不活性ガス雰囲気中で焼結 し、さらに焼結温度以下の低温で時効熱処理することを 特徴とする希土類永久磁石の製造方法であり、更に詳し くは、B合金に含まれるRT² L相、RT² 相、RT² 2 相、R₂ T² ₁ 相およびR T² ₅ 相の 5 つの構成相の内少な くとも1種以上の相の融点が700 ℃以上1,155 ℃以下の 金属間化合物であり、少なくとも1種以上の相が室温以 上のキューリー温度を有する磁性体であり、少なくとも 1種以上の相が室温以上のキューリー温度ならびに結晶 磁気異方性を有する磁性体であることを特徴とする希土 類磁石の製造方法である。

【0010】以下本発明を詳細に説明する。本発明は所 謂2合金法と称する希土類永久磁石(以下、磁石合金C という) の製造方法であり、原料となるA合金は主とし てR2 Fei B化台物相からなり、RはYを含むL a, Ce, Pr, Nd, Pm, Sm, Eu, Gd, T b, Dy, Ho, Er, Tm, YbおよびLuから選択 されるNd, Pr, Dyを主体とする少なくとも1種類 以上の希土類元素である。A合金は原料金属を真空また は不活性ガス、好ましくはAr雰囲気中で溶解し鋳造す る。原料金属は純希土類元素および希土類合金、純鉄、 フェロボロン、さらにはこれらの合金等を使用するが、 一般的な工業生産において不可避な微量不純物は含まれ るものとする。得られたインゴットは、R2 Fei B 相がaFeと希土類リッチ相との包晶反応によって形成 されるため、鋳造後も凝固偏析によってaFe相、Rリ ッチ相、あるいはBリッチ相等が残留する場合がある。 本発明においてはA合金中のR2 Fei B相が多いほ うが望ましいので、必要に応じて溶体化処理を行う。そ の条件は真空またはAr雰囲気下、700~1, 200 50 6

℃の温度領域で1時間以上熱処理すれば良い。

【0011】B合金は主としてR、Co、Fe、BおよびGaか ら成る合金で、組成式R。Feb Coo Ba Gao (ここにR は、Yを含む La, Ce, Pr, Nd, Pm, Sm, Eu, Gd, Tb, Dy, Ho, Er, T m. YbおよびLuから選択されるNd、Pr、Dyを主体とする少な くとも1種以上の希土類元素、15≦a ≦40、0≦b ≦8 0, $5 \le c \le 85$, $0 \le d \le 20$, $0.1 \le e \le 20$, a+b+c+d+e=100(各原子%)) で表わされ、A合金と同様に原料金属を 真空または不活性ガス、好ましくはAr雰囲気中で溶解し 鋳造する。原料金属としては純希土類元素、純鉄、純コ バルト、純ガリウム、フェロボロン等を使用するが、一 般的な工業生産において不可避な微量不純物は含まれる ものとする。希土類元素Rの量aが15原子%未満ではR が少な過ぎるために焼結工程において十分な量の液相が 得られず、焼結体の密度が上がらなくなり、40原子%を 越えると合金の融点が低くなり過ぎて磁気特性の向上効 果がなくなる。Coの量cが5原子%未満ではRT¹,L 相、RT²3相、RT²2相、R2T²7相およびRT²5相等 の各相が出現しなくなり、磁気特性の向上効果が得られ ない。Gaの量eが20原子%を越えると合金の飽和磁束密 度が小さくなり高い磁気特性が得られない。また、液体 急冷法によって得られた薄帯を熱処理してもB合金を作 製することができる。即ち、液体急冷法において、急冷 後のB合金はアモルファス相或は微細結晶相となってお り、これを結晶化温度以上の温度で一定時間以上加熱す ることにより、結晶化或は再結晶成長させて、本発明の 所定の構成相を析出させることが出来る。

【0012】この組成範囲においてB合金中に主に出現 する相は、R2 T' H B相(主としてR2 Fen B相)、 Rリッチ相(ここにRは上記に同じ、T' はFe, Co を主 体とする遷移金属元素を表す)並びにRT²,L相、RT [']₃相、RT^²₂相、R₂ T゚ァ相およびRT゚₅相(ここにR は上記に同じ、T² はFe, Co を主体とする遷移金属元 素、同遷移金属およびGaとBの内1種または2種、Lは BまたはBとGaを表す)等であり、本発明では前2相お よび後5相の内少なくとも1種または2種以上の相を含 むB合金を使用することに特徴がある。なおRリッチ相 と表記した相は、R成分が35原子%以上となるRに富ん だ各種の相全てを表すものとする。これら7種類の相の うち、R, Fen B相、Rリッチ相の2相は、従来公知の 2合金法や、通常の希土類鉄ボロン系磁石合金の製造法 によっても出現していた相である。残りのRT²,L相、 RT²,相、RT²,相、R, T²,相、RT⁴,相の5種類の 相は、B合金に5原子%以上のCoを添加することにより 出現し、本発明の2合金法において特有のものである。 これら5相はCoを5原子%以上添加することによって初 めてB合金中に平衡相として出現したものである。図1 は本発明のB合金の鋳造組織写真を走査電子顕微鏡によ り撮影し、組成をEPMA(電子プローブX線マイクロアナ ライザー)およびX線解析により求めた1例で**②**R T ๋。

L相、 **②**R T²₃相、 **③**R T²₂相、 **④**R リッチ相の存在が 明確に表されている。本発明による2合金法は、B合金 中にこれら5相のうち、少なくとも1種以上含むことを 特徴とし、これらの相の存在によって2合金法で作製さ れた磁石合金に高い磁気特性を実現することができた。

【0013】本発明では以上述べたA合金、B合金を特 定割合に混合し、所謂2合金法によって磁石合金Cを作 製し、高い磁気特性を発現させることができた。以下、 B合金におけるこれら混合相の存在が磁石合金の高い磁 気特性をもたらした理由について述べる。まず第1の理 10 由として、これら混合相が室温以上のキューリー温度を 持つことが挙げられ、これは添加元素Coによって達成さ れた。さらに、これらの相は特定の結晶方向に結晶磁気 異方性を持つ。従って、主な構成相としてこれらの相の 1種以上を含有するB合金粉末を主にR₂Fe₁₄ B相から 成るA合金粉末に混合して磁場中配向させると、B合金 も強磁性体で磁気異方性を持つため、加えた磁場方向に ほぼ全ての粒子が結晶方向を揃えて配向し、高い磁気特 性が得られることになる。

【0014】第2の理由は、これらの相の融点がNd系希 土類磁石の液相焼結にとって適当な温度範囲、即ち700 ℃以上1,155 ℃以下の範囲となることである。この温度 範囲はNdリッチ相の融点 (500 ~ 650℃) よりは高く、 しかもR₂Fe_M B相の融点 (1,155 ℃) 以下の温度であ る。従って、通常の焼結温度においてNdリッチ相のみが 存在していて融液の粘度が下がり過ぎてしまい、その結 果粒子の配向を乱してしまうようなことがなく、かつま た液相となって粒界をクリーニングしながら密度を上 げ、焼結後高い磁石特性を実現することになる。Co添加 によるもう1つの効果として、耐食性の向上が挙げられ る。B合金はA合金より希土類元素を多く含有するため 酸化劣化しやすくなるが、Coを添加することにより酸化 劣化を防止することができ、安定した磁気特性が得られ る。B合金に添加されるDyとGaは、両者共焼結後も粒界 近傍に多く存在し、磁石合金Cの保磁力を向上させる効 果がある。

【0015】次に2合金法による磁石合金Cの製造方法 を述べる。上記のようにして得られたA合金およびB合 金は、各インゴットを別々に粉砕した後、所定割合に混 合される。粉砕は、湿式又は乾式粉砕にて行われる。希 40 土類合金は非常に活性であり、粉砕中の酸化を防ぐこと を目的に、乾式粉砕の場合はAr又は窒素などの雰囲気中 で、湿式粉砕の場合はフロンなどの非反応性の有機溶媒 中で行われる。混合工程も必要に応じて不活性雰囲気又 は溶媒中で行われる。粉砕は一般に粗粉砕、微粉砕と段 階的に行われるが、混合はどの段階で行われても良い。 即ち粗粉砕後に所定量混合し引続いて微粉砕を行っても よいし、全ての粉砕を完了した後に所定の割合に混合し てもよい。A、B両合金がほぼ同じ平均粒径で均一に混 合されることが必要で、平均粒径は0.5 ~20μmの範囲 50 いて実施例1が大きく勝っている。このように磁石合金

が良く、0.5 μm未満では酸化され劣化し易く、20μm を越えると焼結性が悪くなる。

【0016】A合金粉末とB合金粉末の混合割合は、A 合金粉末99~70重量%に対してB合金粉末を1~30重量 %の範囲で混合するのが良く、B合金粉末が1重量%未 満では焼結密度が上がらなくなり保磁力が得られない し、30重量%を越えると焼結後の非磁性相の割合が大き くなり過ぎて、残留磁束密度が小さくなってしまう。得 られたA合金とB合金の混合微粉は、次に磁場中成型プ レスによって所望の寸法に成型され、さらに焼結熱処理 する。焼結は900 ~1,200 ℃の温度範囲で真空又はアル ゴン雰囲気中にて30分以上行ない、続いて焼結温度以下 の低温で30分以上時効熱処理する。焼結後、磁石合金C の成形体の密度は対真密度比で95%以上に緻密化してお り高い残留磁束密度が得られる。

[0017]

【実施例】以下、本発明の具体的な実施態様を実施例を 挙げて説明するが、本発明はこれらに限定されるもので はない。(実施例1、比較例1)純度99.9重量%のNd、 Feメタルとフェロボロンを用いて組成式12.5Nd-6B-81.5 Fe (各原子%) の合金を、高周波溶解炉のAr雰囲気中に て溶解鋳造した後、このインゴットを1,070 ℃、Ar雰囲 気中にて20時間溶体化した。これをA1合金とする。次 に同じく純度99.9重量%のNd、Dy、Fe、Ga、Coメタルとフェ ロボロンを用いて組成式20Nd-10Dy-20Fe-6B-4Ga-40Coの 合金を高周波溶解炉を用いAr雰囲気にて溶解鋳造し、こ れをB1合金とした。A1合金インゴットとB1合金イ ンゴットをそれぞれ別々に窒素雰囲気中にて粗粉砕して 30メッシュ以下とし、次にA1合金粗粉90重量%にB1 合金粗粉を10重量%秤量して、窒素置換したVブレンダ ー中で30分間混合した。この混合粗粉を高圧窒素ガスを 用いたジェットミルにて、平均粒径約5μmに微粉砕し た。得られた混合微粉末を15k0e の磁場中で配向させな がら、約1Ton/cm²の圧力でプレス成型した。次いで、 この成形体はAr雰囲気の焼結炉内で1,070 ℃で1時間焼 結され、さらに530 ℃で1時間時効熱処理して急冷し、 磁石合金C1を作製した。

【0018】比較のため実施例1と同じ組成となる合金 を従来の1合金法にて製造し、比較例1とした。即ち、 A1、B1両合金混合後と同じ組成(磁石合金C1)を 最初から秤量し、溶解、粉砕、焼結、時効熱処理して2 合金法による磁石 (実施例1の磁石組成C1) と磁気特 性を比較した。この磁石合金C1の組成は、2合金法に よる実施例1、1合金法による比較例1共に、13.1Nd-0.8Dy-3.5Co-6.0B-0.3Ga-76.6Fe である。表1に実施 例1と比較例1の両焼結体磁石において得られた磁気特 性の値と焼結体密度を示す。実施例1の磁気特性は比較 例1に比較して、焼結体密度は殆ど同じであるが、残留 磁束密度、保磁力、最大エネルギー積等、全ての値にお Cの組成が全く同一でも磁気特性にはかなりの差が生じており、2合金法がNd磁石の磁気特性向上のために極めて有効な方法であることを示している。B1合金の鋳造状態での金属組織を、図1に走査電子顕微鏡の反射電子像写真によって示した。写真の明暗から判る通りB1合金中の主な構成相は4つある。各相は、EPMA(電子プローブX線マイクロアナライザー)およびX線解析によって、図中に示したように RT^2 , L相、 RT^2 , 相、 RT^2 , 相、 RT^2 , 相、 RT^2 , 相、 RT^2

【0019】 (実施例2~11、比較例2~11) 表1に示 10 したように実施例2~11の合金組成に対応して、A合金 としてA1、A2の組成合金をを作り、B合金としてB*

*2~B9の組成合金を作製し、以下実施例1と同様の方法で粉砕、所定の比率に混合、磁場中成形、焼結(1,050~1,120℃×1時間)、時効処理(500~600℃×1~10時間)を行い2合金法磁石合金C2~C11を製造し、その磁気特性を測定して表1、2に示した。比較のため実施例2~11と同じ組成となる合金を1合金法により作製した以外は実施例2~11と同条件により磁石合金C2~C11を製造し、磁気特性を測定して比較例2~11とし、表1、表2に示した。

10

【0020】 【表1】

項目	哈金混合 舉	砥石合金粗成(原子%)	及留磁表密 度 Br (kG)	条码力 iHc (KOe)	最大ztuk- 模 Blines (MCOe)	規格体密度 ρ (g/cc)
実施例 1 比較例 1	A1 90wt% B1 10wt% C1=A1+B1	12.5Nd-6.0B-81.5Fe 20.0Nd-10.0Dy-20.0Fe-6.0B-4.0Ga-40.0Co 13.1Nd-0.8Dy-3.2Co-6.0B-0.3Ga-76.6Fe 実施別 1.Cl合金に同じ	13.7 12.8	14.2 9.2	45.5 36.0	7.42
更施例2 比較例2	Al 90wt% B2 10wt% C2=A1+B2	12. 5Nd-6. 0B-81. 5Fe 15. 0Nd-15. 0Dy-10. 0Fe-6. 0B-6. 0Ga-48. 0Co 12. 7Nd-1. 2Dy-3. 7Co-6. 0B-0. 5Ga-75. 9Fe 実施网 2 C2合会に同じ	13.6 12.8	14.0 7.9	34.5 34.5	7.43
実施例3 比較例3	A1 90wtx B3 10wtx C3-A1+B3	12.5Nd-6.0B-81.5Fe 15.0Nd-15.0Dy-20.0Fe-6.0B-6.0Ga-38.0Co 12.7Nd-1.2Dy-3.0Co-6.0B-0.5Ga-76.6Fe 英施例 3 C3合金に同じ	13.5	14.2 8.5	44.2 37.3	7.42
実施例4 比較例4	A1 90wtx B4 10wtx C4=A1+B4	12.5Nd-5.0B-81.5Fe 15.0Nd-15.0Dy-30.0Fe-6.0B-6.0Ga-28.0Co 12.7Nd-1.2Dy-2.2Co-6.0B-0.5Ga-77.4Fe 契施例 4.C4合金に同じ	13.4 12.6	14.3 8.8	43.5 36.5	7.45 7.47
実施例5 比較例5	A1 90wt% B5 10wt% C5=A1+B5	12.5Nd-6.0B-81.5Fe 15.0Nd-15.0Dy-40.0Fe-6.0B-6.0Ga-18.0Co 12.7Nd-1.2Dy-1.4Co-6.0B-0.5Ga-78.2Fe 実施例555会会に同じ	13.5	14.6 7.5	44.1 33.3	7.46
実施例6 比較例6	Al 90wt% B6 10wt% C6=Al+B6	12. 5Nd-6. 0B-81. 5Fe 15. 0Nd-10. 0Dy-10. 0Fe-12B-8. 0Ga-45. 0Co 12. 7Nd-0. 8Dy-3. 8Co-5. 5B-0. 7Ga-75. 5Fe 実施例 6. C6合金に同じ	13.6 12.6	13.5 7.0	44.2 34.7	7.42 7.44
実施例7 比較例7	A1 93vt% B6 7vt% C7=A1+B6	12.5Nd-6.0B-81.5Fe 15.0Nd-10.0Dy-10.0Fe-12B-8.0Ga-45.0Co 12.6Nd-0.6Dy-2.7Co-6.4B-0.5Ga-77.2Fe 実施例 7.7合会に同じ	13.7	13.3	45. 5 36. 8	7.47
実施例8 比較例8	A1 95wt% B6 5wt% C8=A1+B6	12.5Nd-6.0B-81.5Fe 15.0Nd-10.0Dy-10.0Fe-12B-8.0Ga-45.0Co 12.6Nd-0.4Dy-1.9Co-6.3B-0.3Ga-78.5Fe 実施例 8.C8合金に同じ	13.8 12.8	13.4	45.8 34.8	7.45

個目	台金混合	磁石合金組成 (原子%)	残留碓束密	保础力	是大功件格	使结体定度
例番号	g		平(%)		BH (MCOe)	(20/B) d
実施例9	A2 90wt% B7 10wt%	10. 0Nd-2. 5Pr-6				
比較例9	C9=A2+B7	10.2Nd-2.3P-1Dy-4.9Co-5.7B-0.3Ga-75.6Fe 実施例9CG合金に同じ	13.7	14.7 8.9	45.1	7.40
実施例10		10. 0Nd-2. 5Pr-6. 08-81. 5Fe 12. 0Nd-10. 0Dy-2Pr-10. 0Fe-28-4. 0Ga-60. fica				
	C10=A2+B		13.7	14.4	45.4	7.46
比較例10		美施例10010 合金に同じ	12.7	8.1	37.9	7.43
美施例11	A2 85wt% B9 15wt%	10.0Nd-2.5Pr-6.0B-81.5Fe 10.0Nd-10.0Dy-5Tb-20.0Fe-68-6.0Ga-43.0Co				
	C11*A2+B	10Nd-2. 2Pr-1. 2Dy-0. 6Tb-5. 3Co-68-0. 7Ca-74	13.4	16.8	42.3	7.41
比較例11		実施例10510 合金に同じ	12.5	9.5	36.5	7.47

* [0021]

【発明の効果】本発明により作製した希土類永久磁石は、高価な添加元素を有効に活用して、従来法の同一組成の希土類磁石と比べて磁気特性が数段優れており、高保磁力、高残留磁束密度、さらには高エネルギー積のバランスのとれた高性能磁石を提供することが可能となった。従って今後、各種電気、電子機器用の高性能磁石として広汎に利用されることが期待される。

12

【図面の簡単な説明】

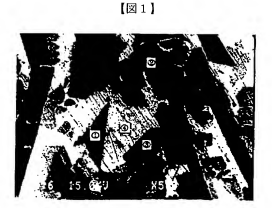
10 【図1】実施例1のB1合金の鋳造状態での金属組織を 示す走査電子顕微鏡写真である。

【符号の説明】

- ① RT²,L相
- ② RT²,相
- **③** RT² 2相
- ② Rリッチ相

20

30



フロントページの続き

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

C22C 33/02

B22F 3/00 - 3/26

H01F 1/057, 1/08

H01F 41/02